Danksagung

Dieser Leitfaden entstand im Nahnen der Projektreibe "UNGS -Ubiquitnys Rural Open Science Hardware" (1) - einer Kongeration des Global Mackterla Network, der Gesellschaft für mikroBIOMIR (2), Gathering für Open Science Hardware (3) und Ayllu Cooperativa (4). Der Verein Zavad Rizona (5) bot den Porschungsstandort während der "Maribor soil week" im Hai 2022 zur Verfügung gestellt.

uROS wurde im Rahmen von kons Platform for Contemporary
Investigative Arts (6) finanziell unterstützt. Gies ist ein Projekt
des "Network of Investigative Art and Culture Centres", das von
der Republik Slowenien und dem Europäischen Fands für regionale
Entwicklung der Europäischen Union kofinanziert wird. Die
deutsche (Gersatzung des Leitfadens wurde von der Zukunftsstiftung
Landwirtschaft (7) finanziell unterstützt







Links

- (1) hackteria brg/wiki/wRQS
- (2) mikrobiomik.org/humussaplens
- (1) openhandware, schemce
- (4) imstagrem.com/ayllucoope
- (5) zavodrizona.si
- (6) kons platforms org
- (7) rukunftsstiftung-landwirtschaft de

Text und Bilder

Julian Choilet Fernanda "Nano" Castro

Gestaltung & Illustration

Akvile Paukštyte

Deutsche Übersetzung

Julian Challet











Erstellt 12/2023

Download der digitalen Version unter archive orgloder mikrobiomikorg





Einführung

Erdboden ist eine äußerst komplexe Substanz: Mineralien, Wasser, Luft, organisches Material und eine Vielzahl von Lebewesen bilden ein dynamisches, sich selbst regulierendes System. Für die Analyse der Bodenelgenschaften können viele verschiedene Ansätze verwendet werden. Physikalische Merkmale wie Schichtung und Porenstruktur geben Aufschluss über das Wasserrückhaltevermögen und mögliche Verdichtungen. Die chemische Zusammensetzung informiert uns über den Mangel oder Reichtum an bestimmten Mineralien und die biologische Vielfalt erlaubt Rückschlüsse auf die Funktion des Nahrungsnetzes im Boden.

Die Rundfilterohromatographie von Bodenextrakten ist eine Analysemethode, die Milte des 20. Jahrhunderts entwickelt wurde (Vorläufer bereits 1850) und nach wie vor von biodynamischen Landwirten auf der ganzen Welt angewendet wird. Die Methode folgt einem strengen Protokoll und führt zu sehr gut reproduzierbaren Ergebnissen – ihre wissenschaftliche Aussagekraft ist dennoch umstritten. Ähnlich wie bei anderen qualitativen Ansätzen ist ein gewissen Maß an Erfahrung notwendig, um gute Ergebnisse zu erzielen. Milt etwas Übung ist es jedoch möglich, Einblicke zu erhalten, die welt über die klassischen chemischen Analysen hinausgehen.

Aufgrund der einfachen Durchführung und dem ästhetischen Wert der Chromalogramme, eignet sich die Rundfilterchromalographie außerdem hervorragend für die Bildungsarbeit. Landwirten, Gärtnern und Interessierten Lalen kann auf diese Weise der Boden ein Stück näher gebracht werden – immerhin hängt unser aller Leben von ihm ab.

Literatur

Pfeiffer (1959): "Eine qualitativ chromatographische Methode zur Bestimmung biologischer Werte. I. Unterschiede von Hunusund Kompostqualität": Lebendige Erse Wr. 5

Hasnild Piczurko (2003) "Eigrung des Chroca-Boder-lests yur Bestimung von Kompostqualität und Hottegrad" Doktararbeit, farz von Ossietzky Universität Gidenburg

Brinton (28)8) "Assessing Compost & Human Condition by Circular Chromatography"; Journal of the woods end research Lab. Vol 1-1

Restrepo & Pinheiro (201)) "Cramatografia - Inágenes de vida y destrucción del suelo" - Farcação Juguira (profire havyagraha

Kokornaczyk, Primavera, iunela, Baumgartner & Belti (2017)
"Analysis of soile by means of Pfeiffer's circular chromatography
test and comparison to chemical analysis results";
Biological Agriculture & Hosticulture, Volume 33

Ford, Cook, Turbridge, Tilbrook (2019) "Using paper chromategraphy for assessing soil health in southwestern Australia"; Centre of Excellence in Matural Resource Management, University of Western Australia

Ford, Stewart, Tunbridge, filbroom, (2021) "Pager chromatography An inconsistent tool for passessing soil health", Geoderna, Yolung 383

Beispiel

Landwirtschaftliche Böden



Micht kultivierter boden



Conversional or washbau



Regererativer Sciobac

Die drei Bilder zeigen die Ohromatogramme von Proben, die In unmittelbarer Nähe voneinander in der Weinbauregion Mendoze (Argentinien) entnommen wurden. Das erste repräsentieri einen nicht kultivierien Boden, das zweile einen konventionellen Weinbaubetrieb, der chemische Düngemittel und Pastizide verwendet; das dritte einen "regenerativen" ökologischen Weinbaubetrieb drei, Jahre nach der Umstellung.

Die Probe des nicht äultwerten Bodens zeigt eine sehr helle zentrale Zong, doutlich getrennte konzontrische Ringe und einen leicht unscharfen äußeren Rand. Die Probe aus dem konventionellen Weinbaubetrieb zeigt ebenfalls eine klare Trennung der Zonen, einen noch unschärteren Rand, aber eine viel dunklere Färbung, insbesondere in der zentralen Zone. Das Chroma des regeherativen Weinbaubetriebs unterscheidet sich deutlich von den ersten beiden, da es eher unscharfe Zonengrenzen und einen definierien Außenbereich mit dunklem Rand aufweist. Keines der Chromas zeigt radiale Merkmale.

Die Hauptunterschiede zwischen den 3 Chromas kind; 1) Färbung; 2) Zonentrennung; 5) äußerer Rand,

1) Dunkelbraune Farben werden melst mit dem Hymusgehalt in Verbindung gebracht. Die Böden aus beiden Weinbaubetrieben Weisen eine höhere Menge an organischen Verbindungen auf als der night bewirtschaftete Boden, aber ihre Verteilung ist unterschiedlich, in der Probe der regenerativen Betriebs scheinen bestimmte graße organische Molaktife zu fehlen (heiter Fleck in der zentralen Zene), während sie eine größere Menge kleiner organischer Molektie aufweist (sehr dunkle äußere Zonen). 2) Wir kannten keine schlüssige Erklärung für die unscharfen Zonengrenzen in der Probe des regenerativen Betriebs finden. Es könnte spekuliert werden, dass ein komplexes Boden-Nahrungsnetz eine große Vielfalt an organischen Verbindungen erzeugt, die dann zu einem diffusen Erscheinungsbild auf dem Chroma führen, aber wir haben keine Beiege für diese idee. 3) Ein ausgeprägter außerer Rand wird off als Zeichen für eine hohe Bodenfruchtbarkeit angesehen. Er wird mit sterker mikrobieller Aktivität und dem Vorhandensein kleiner organischer Moleküle in Verbindung gebracht.

Prinzip

Flüssigkeiten werden mittels Kapillarkräften durch ein Filterpapier gesaugt. Die einzelnen Bestandtelle gemischter Proben "wandern" je nach ihrer Größe und ihren physikalischen/chemischen Eigenschaften schneller oder langsamer. Diese spezielle Art der Trennung wird als Chromatographie bezeichnet.

Bei der Rundfilterohromatographie werden die Extrakte mit Natriumhydroxid (NaOH) hergestellt, einer Substanz, die häufig zur Extraktion organischer Stoffe verwendet wird. NaOH bricht lange und komplexe Moleküle auseinander, macht sie kleiner und mobiler. Vor dem Auftragen der Bodenextrakte werden die Filterpapiere mit einer stark verdünnten Lösung aus Silbernitrat (AgNO₃) getränkt, das für seine extreme Lichtempfindlichkeit bekannt ist. Einige Bodenbestandteile entwickeln charakteristische Farben, wenn sie mit Silbernitrat reagieren. Während der Trennung auf dem Filterpapier werden außerdem spezifische Muster gebildet.

Ähnliche Substanzen erzeugen ähnliche charakteristische Muster und Farben. Dies führt dazu, dass Bodenproben aus den degradierten Böden der "konventionellen" industriellen Landwirtschaft einander ähnlich sind, sich aber stark von reichen organischen Böden oder Komposten unterscheiden.

In den letzten Jahrzehnten wurde versucht, die Ergebnisse der Rundfilterchromatographie zu quantifizieren und zu objektivieren. Trotz interessanter Ergebnisse liegt die Stärke der Methode womöglich gerade in Ihrer subjektiven Natur.

Werkzeuge

Mohe Präzision ist nicht erforderlich. wenn das agmit, als täsung vorliegt.

- Waage (mindestens 0,1 g Genauigheit)
- Messglas (~50-100 ml).
- Glasgefäße (mindestens 100 ml)
- · Petrisohalan, Deckel von Einmachgläsern | Oder etwas ähnliches
- · Pipette (~Z-10 ml)
- Gummihandschuhe
- . Schere

Materialien (Für 20 Proben)

- Silbernitral (AgNO.)
- Natriumhydroxid (NaOH)
- destillertes Wasser
- 2 davon werden für die "Oochte" 22 Filterpapiere (16 cm Durchmesser) —

Plane im Voraus!

Aghū, and geeignete filterpapiere können | 2 Wochen Lieferzeit haben Die anderen Macerialien sind in der Regel in jedem Drogerienarkt erhältlich.

Filterpapiera. Wir haben gute Erfahrungen mit Ratentionsraten von 5-8 µm gemacht | je kleiner diese Zahl ist, desto definierter ist das Chroma, jedoch verlängert sich die Laufseit und es kann Probleme mit Proces geben, die einen hohen Anteil an organischen Verbindungen aufweisen

Arbeitsablauf

Wenn Du zum ersten Mal eine Chromatographie durchlührst, beginne mit wenigen Proben und nimm Dir Zeit, den Arbeitsablauf an Deine örtlichen Gegebenheiten. anzupassen. Problers verschiedene Bodenarien aus, um die Vielfall der Formen und Farben kennenzulernen und vergleiche dieselbe Probe in unterschiedlichen Verdünnungen. Beobachte sorgfältig und übe den Umgang mit dem Material. Wenn Du für einen systematischen Ansatz bereit bist, formuliere eine präzise Forschungsfrage; z.B. "Gibt as Unterschiede zwischen dem mit Mulch bedeckten. Teil Doines Garlens und dem unbedeckten Bereich?"

Empfehlungen:

- Erstelle einen Zeitplan für die Probenentnahme und Vorbereitung des Filterpapiers.
- Finde einen Ort, um eine Dunkeikammer zu improvisieren (siehe Schritt 3).
- Eninehme mindestens 2 Proben von jedem Slandort, den Quijntersüchen möchtest.
- Erstelle ein "leeres" Chroma mit reiner Extraktionslösung (1% NaOH).
- Sei Bußerst genau bei der Vorbereitung und behandle alle Proben exakt gleich,

Beispiel Sand vs. Erde

Die Bewertung der Bodenqualität lat ein hochkomplexes Problem und die zirkulare (bromacographic kapp sich als halfreich erweisen, bestigmite Aspekte zu verstehop. Bo Wir Jedoch (rock) seine Espertes für diese Technik bitd. whilen wir night behaupten, case die Felgenden Interpretationer korcekt sind War emofehlen grundsätzlich eine Kopbination mehrerer Hethoden. sinachliedlich visueller und haptischer (1. 5. beachrieden von Granam Shephard) sowie mixrobiologischer Ansatze (siehe auch unserm) "Kurzen Leitfaden zur Bodennikraskopie")



198h Sand



75% Sane / 25% Exec



ows same of smile error

Die 3 Bilder zeigen, wie die Chromalographie auf verschiedene Verhältnisse von Sand und Erde reagiert. Für das Experiment verwendeten wir Sand von einer Baustelle und humusreiche, dunkalbraune Erde aus einem gemulchten Beet. Die Ergebnisse sind gut reproduzierbar und stimmen mit unseren früheren Erfahrungen hinsichtlich der Farbsättigung und Zonenbildung in Böden mit unterschiedlichem Humusgehalt überein.

Die Chromatographie ist sehr empfindlich: Mil 50 % Erde (2,6 g + 2,5 g Sand) ist dax Ohroma bereits vollständig gesättigt. Eine weitere Erhöhung der Konzentration führt zu kalner Veränderung der Farbe, der Zonen oder der radialen Markmale (Bilder nicht gezeigt). Die Proben mit reinem Sand sind blass, zeigen einen Farbverlauf anstelle von Zonen und haben einen unscharfen Rand, Laut Literatur ist dies auf den sehr geringen Gehall an organischen Verbindungen und die schwache mikrobielle Aktivität zurückzuführen, Selbst kleine Mengen Gartenerde führen zu einer klaren Trennung der Zonengranzen, einem definierien Rand ohne Spitzen und starken radiaien Morkmalen ("Kanaion"), die fast alle Zonen durchdringen. Neben der Farbintensität gibt es zwei-Hauptunterschiede zwischen 25 % und 50 % Gartenerde. 1) der dünne helle Bereich am äußeren Rand das Chromes ist nur in den niedrigeren Konzentrationen sichtbar: 2) bei höherer Konzentralion gibl es weniger Kanäle, diese sind jedoch breiter und verlaufen bis in die zentrale Zone.

Wir schließen aus diesen Experimenten, dass die optimale Vergunnung für die Chromatographie für jeden Satz an Proben individual bestimmt werden muss. Andernfalts kann as passieren, dass wichtige Unterschiede aufgrund von Sättigung oder anderen konzentrationsabhängigen Effekten bei der Musterbildung verloren gehan.

Interpretation & Bewertung

Ein Bild sagt mehr als tausend Zahlen

Chromatogramme sind einzigartige, wunderschöne Blider, die in gewisser Weise den Charakter der Böden offenbaren, von denen sie stammen. Wir schätzen diese Melhode, da sie einfach gehug ist, um sowohl zuhause als auch während eines Workshops durchgeführt zu werden. Außerdem ermöglicht sie uns, einige Eigenschaften der Bodenproben auf ein Stück Papier zu übertragen, welches wir dann bewundern, teilen und (z.B. an der Kühlschranktüre). archivieren können. Das Wichtigste dabei ist, dass das Bild nicht von uns selbst erzeugt wird, sondern von den Bestandteilen des Bodens und von den Milliarden von Mikroorgenismen, die ihn bewohnen. Die Muster und Farben ergeben sich direkt aus dem lebenden System des Bodens - wir können isdigligh bei ihrer Menifesiation und Entwicklung helfen.

Im Rahmen der biologisch-dynamischen Landwirtschaft wird die Rundfillerchromalographie nicht nur als zuverlässige Methode der Bodenanalyse betrachtet, sondern auch im Kontext seiner "energelischen" Eigenschaften interpretiert. Auf den folgenden Selten gehen wir nicht auf diese Ari des Lesens eines Ohromalogramms ein, sondern möchten die Erkenntnisse aus zwei unserer Experimente mit Euch teilen. Für weitere Informationen zur Interpretation der Ergebnisse empfehlen wir wissenschaftliche Veräffentlichungen (siehe "Literalur") und/oder den Kontakt zu einem tokalen Verein für biologischdynamische Landwirtschaft.

Ein Chromatogramm wird meist in 3-5 konzentrische Ringo (Zonah) eingeteilt. Außerdem können einige andere Markmale identitiziert werden, z.B. radial variaufende Spitzen und Kanäle. Die Größe und Färbung der Zonen sowie ihre Beziehung zu den radialen Merkmalen erlaüben eine Charakterisierung der Proben. Aus den Chromatogrammen kann beispielsweise der Reifegrad. von Kompost abgelellet werden [Hassild-Plezunka; Brinton], ob industrielle Praktiken eingesetzt werden oder die Wirkung von Kompost auf die Bodenzusammensetzung [Restrapo & Pinhairo]. Für die Interpretation eines Chromas ist jedoch ein gewisses Maß an Erlahrung sowie Kenntnisse über die Ohemie und Physik der betreffenden Prozesse erforderlich. Vor allem aber müssen wir unser Wissen über die Proben mit einbeziehen, ihren Geruch, ihre Beschaffenheit und ihre Geschichte: Woher stammen sie? Was wurde angebaut? Wie wurde der Boden im Laufe der Jahre behandelt?

SCHRITT I -Vorbereiten der Lösungen

0.6 % AgNO, Lösung AgNO, ist ein starker Farbstoff und kann Hautreizungen verursachen N nimiere die Lichterposition beim Lagang dit AgND.

z. B. 0,6 g AgNO, in 100 ml destillertem Wasser

Du benotigst Z ml pro Chroma, das reicht also für otwa 58 Chronas Lagore die Läsung in Dunkeln

1 % NaOH-Lösung

2. B. 10 g NaOH in 1 | doxtilllertem Wasser.

Bu benditest 58 m. pro Errona, das 141 also senue für 26 Chromas, Keine besonderen Lagerbedingungen.

SCHRITT 2-Herstellung von Bodenextrakten

- Sammie sins Handvoll Erde ohne Sieine, Wurzeln oder Pflanzen.
- Wenn Du verschiedene Standorle vergleichen möchtest, entnehme jeweils mindesiens 2 Proben.

Im Schetter

- Breite die Erde auf einem Tisch, einem Karton d.ä. aus und lass sie dorf trocknen.
- Streiche Sig Irockene Erde durch ein Sieb mit 1-2 mm Löchern. -> Manche Protokolle verwenden
- Vermische die Erde mit 50 ml 1% NaOH-Lösung.
- Rühre oder schültte die Lösung in den nächsten 2-3 Stunden mehrmals sanft.
- Lass die Probe vor der Chromatographie für 2 Stunden setzen/sedimentjeren.

TB g, aber wir hatten mit 5 g bessere Ergeentsee

z.B. zu Beginn, nach 15 Renwenn. nach 1 Stunde, nach 2 Stunden (ismer mit denselben otervallen)



kann es länger dauern, big sie sich setzt. Am beaten findet die Sedimentation in Deiner " wokelkammer" start, damit Du die Proben für die Chronatographie micht erneut bewegen muss:

SCHRITT 3-

Einweichen des Filterpapiers mit AgNO,

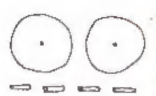
- und in relativer Dunkelneit durchgeführt werden. 60
 - und kann Madtreizungen verursachen.
 - # Holte die Filterpappere sauber.

Improvisiere eine Dunkelkammer

Ziehe die Yorhange zu, hange ein paar Decken auf - je dunkler, desto besser. Ou kannst auch den Sonnenuntergang abwarten. Yerwende role Taschenlamuen oder eine andere Lichtqueile mit geringer Interestat.

Mache in der Mitte der Filterpapiere ein Loch

Un die Mitte zu finden, falte ein Papier zweimal, ohne es zu kwicken (siehe Zeichmong!) und marklere den Mittelbunkt Dann kannst Du die Filter stapeln und mit einer Schere oder einem Heaser ein Loch durch alle Filter gleichzeitig atmozen. Erweitere das Loch behutsan auf eine Größe von 3-5 nm.

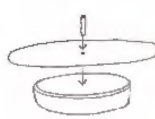


Stelle doppell so viele Dochte her. wie Du Filler haat (Du brauchel sie für Schritt 4).

Schweide das Filterpapier in Quadrate von ca 2 x 2 cm und rolle diese au Zylinders



Pipettiers 2 ml der AgNO .-Lösung auf die Petrischale/ Decker

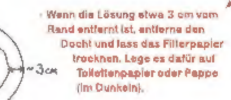


· Stocke einen Docht in das Loch des Filterpapiers und leg the auf die Schale.

Achte darzuf, dans der Docht die Lösung berührt.



Du kannet alle gleichweitig verarbeiten je mach Papier dauert das Einweichen 20-30 Highlen

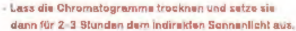


SCHRITT 4-

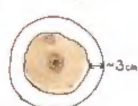
Einweichen des Filterpapiers mit Deinen Bodenextrakten

- dieser Schritt sollte mit Handschuhen und in relativer Dunksiheit durchgeführt Werden 4
- Markere den Rand der mit AgNO, getränkten Fifterpapiere mit dem Namen/Nummer der Probe.
- Reinige die Patrischalen/Deckel und verwende frische Dechte.
- Pipeltiere vorsichtig 2 mil des Überstands (Flüssigkeit über der sedimentierten Erder auf die Petrischale/Deckel.
- Wiederhole den Vorgang wie beim Einwelchen mit AgNO...
- Beende die Chromatographie, wenn die Lösung elwa. 3 om vom Rand entfornt ist oder wenn sich das Blid night mehr verändert.

Je nach Probe und Papier kenn des bis zu 1 Stunde dauern



For hohere Reproduzierbankeit kannst Ou kinsti ches Licht in einer abgedunkelten ungebung verwenden



Fehlersuche

- Falls die Lösung weniger als etwa die Hälfte des Weges bis zum Rand zurücklegt. solltest Du für Deine nächsten Versuche eine höhere Verdühnung und/oder eine längere Sedimentationszeit in Betracht ziehen.
- Wenn sile Chromalogramme blass und ohne Muster erscheinen, versuch es mit elher höheren Konzenfration an Ende (z. B. 10 g).